06-13-08

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Inventor

Rosa Perez Gomariz, et al.

Serial No.

09/762,283

Filed

Title

March 28, 2001

Confirmation No.

3628

Group Art Unit

1644

June 11, 2008

METHOD FOR TREATING ENDOTOXIC SHOCK AND ...

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

PRIORITY CLAIM AND

SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENTS

SIR:

Applicant hereby submits a certified copy of Spanish patent applications P 9901235 filed June 4, 1999, in order to perfect the claim of priority under 35 USC 119 made in submission to the U.S. Patent and Trademark Office on March 28, 2001.

Respectfu

Hassan A. Shakir Reg. No. 53,92

Customer Number: 026304

Docket No.: HERR 18.313 (100700-09144)

Filed by Expr

11183504.99



I, Patricia Koch Moreno of Herrero & Asociados, S.L., Alcalá 35, 28014 Madrid, Spain, hereby declare that I am conversant with the Spanish and English languages and that I am the translator of the document attached and certify that to the best of my knowledge and belief the following is a true and correct English translation of the document (Spanish Patent Application N° 2 160 495)

Dated this 6th day of May 2008

Patricia Koch Moreno

PATRICIA KOCH MORENO

INGLES Y ALEMAN c/. Ramón de Santillán, 15

Telf.: 91 458 61 41 - MADRID





CERTIFICADO OFICIAL

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de la solicitud de PATENTE DE INVENCIÓN número P 9901235, que tiene fecha de presentación en este Organismo el 1999-06-04.

INDICACIÓN DE PRIORIDAD: El código del país con el número de su solicitud de prioridad, que ha de utilizarse para la presentación de solicitudes en otros países en virtud del Convenio de París, es: ES 9901235.

Madrid, 30 de Mayo de 2008

El Director del Departamento de Patentes e Información Tecnológica

P.D.

RAQUEL SAMPEDRO CALLE





OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y **MARCAS**

NUMERO DE SOLI	CITUD

	0	0	1	_A`		7/	7	
FECH/	H	OSA I	DE R	ESEN	TACIO	DA BN	ÐE.F	э. М

INSTANCIA DE SOLICITUD DE:				FECHA HOW DE PRESENTACION EN DE.P.M.					
▼ PATENTE DE INVENCION	☐ MODELO I	DE U				•			
(1)	(2) EXPED. PRINCI	PAL O		-					
SOLICITUD DE ADICION SOLICITUD DIVISIONAL CAMBIO DE MODALIDAD				FECHAYHORA DE PRESENTACIÓN EN LUCAR DISTINTO CEPM					
TRANSFORMACION SOLICITUD	MODALIDAD			(3) LUGAR DE PRESENTACION			N COD	IGO	
EUROPEA	NUMERO SOLICITO FECHA SOLICITUD		į	MADRID				ES	
(4) COLICITANTEC(C) APELLIPOS	O DENOMINACION		104					DNI	
(1, 552.51.)				4 15	NOMBRE	= 			
UNIVERSIDAD COMPLUTENSE DE M		19 1 24	PAGO DE T Orgánica rma Universitaria				Q2818	0141	
(5) DATOS DEL PRIMER SOLICITANTE				· · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
DOMICILIO RECTORADO-AVENIDA I	DE SENECA, 2				_				
LOCALIDAD MADRID			NOLA DE PATE NOLA DE PATE SECRETARIA SECRETA SERI		ATEXEFON	10	91 39	4 63 74	
PROVINCIA MADRID	•		- 45	NTESY	CODIGO	POSTAL		28040	
PAIS RESIDENCIA ES			ADE PAIL	BENERA	CODIGO	PAIS		ES	
NACIONALIDAD ES		ESPA	NOLA DE PATE NOLA DE PATE NOLA DE PATE NOLA DE PATE	FIA 75	CODIGO	NACION		ES	
(6) INVENTORES (7) EL SOI	LICITANTE ES FLONVE ICITANTE NO EL INVENTI	и£ожо	REPROSTER	M (8) QIR	ODO DE (DBTENCIO	ON DEL DERE	СНО	
(/) 🗶 EL SOL	ICITANTE NO EL INVENT	OR O UN	AICO INDENTION	X INVENC	C. LABORA		NTRATO 🗀	SUCESION	
APELLIDOS	.,		NOMB	RE		NACIONA	ALIDAD	COD. NACION	
PEREZ GOMARIZ		1	ROSA		ES			ES	
LECETA MARTINEZ			JAVIER		ES			ES	
(9) TITULO DE LA INVENCION									
Composición y método para e: y autoinmunes en mamíferos.	l tratamiento (del s	shock endot	óxico y	enferme	dades :	inflamato	rias	
(10) INVENCION REFERENTE A PROCE	EDIMIENTO MICROB	IOLOG	ICO SEGUN AR	T. 25.2 L.P.			SI 🔲 I	NO	
(11) EXPOSICIONES OFICIALES									
LUGAR					FECHA				
(12) DECLARACIONES DE PRIORIDAD									
PAIS DE ORIGEN	co	D. PAIS	NL	JMERO			FECHA		
₩					j				
(13) EL SOLIGITANTE SE ACOGE A LA	EXENCION DE PAG	O DE T	I ASAS PREVISTA	A EN EL AR	T. 162 L.P] SI	□ NO	
(14) REPRESENTANTE APELLIDOS					OMBRE		CO	DIGO	
DOMICILIO									
·	-	OCALIE	DAD		PROVINCIA		COL	POSTAL	
(15) RELACION DE DOCUMENTOS QUE	E SE ACOMPAÑAN				FIRMA	DEL FU	NCIONARIO)	
☐ DESCRIPCION. Nº DE PAGINAS			DE REPRESENT	ACION			j		
REIVINDICACIONES. Nº DE PAGINA DIBUJOS. Nº DE PAGINAS			E DEL PAGO DE	TASAS ·	l		/		
RESUMEN	HOJA D	E INFO	PRMACIONES						
DOCUMENTO DE PRIORIDAD TRADUCCION DEL DOCUMENTO D	COMPLI E OTROS	EIVIEN	IARIAS		FIRMA DE	T Sonat	ANTERREPRE	SENTANTE	
PRIORIDAD						Allo	way)		
(16) NOTIFICACION DE PAGO DE LA TA					José	Lais S	Sotelo Sa	ncho	
Se le notifica que esta solicitud se considerará retirada si no procede al pago de la tasa dence-Vicerrector de Investigación sión; para el pago de esta tasa dispone de tres meses a contar desde la publicación del anuncio de la concesión en el BOPI, más los diez días que establece el art. 81 del R.D. 10-10-86.									

	DATOS DE PRIORIDAD								
ESPAÑOLA DE PATENTES	(31) NUMERO	(32) FECHA	(33) PAIS	A1	(2) PATENTE DE INVENCION				
Y MARCAS		(-)			NUMERO DE SOLICITUD				
MARCA MARCA					9901235				
					22 FECHA DE PRESENTACION				
					4 JUNIO 1999				
(71) SOLICITANTE (S)		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			NACIONALIDAD				
UNIVERSIDAD CO	OMPLUTENSE DE MADI	RID			RS				
DOMONIO									
DOMICILIO RECTORADO. A	WENIDA DE SENECA,	, 2	28040 MADRID						
(72) INVENTOR (ES) PEREZ GON	CARIZ	ROSA							
LECETA MARTINEZ DELGADO MORA	JAVIER MARIO	L	MARTINEZ MORA	•	CARMEN				
73) TITULAR (ES)	AARIO								
(3) ***(,									
N & DE DIMINICACION	TEGUA DE DI PUIGAS	PATTI	ENTE DE LA QUE ES						
(11) N.º DE PUBLICACION	45 FECHA DE PUBLICAC	DIVI	SIONARIA	GRAFICO	(SOLO PARA INTERPRETAR RESUMEN)				
2	•	_	•						
51 Int. CI. 7 AGIK	38 22,	A617 3	7102						
	, ,								
				•					
(54) TITULO									
Uso de los péptid				·					
de enfermedades is mamíferos.	nflamatorias y	autoinmune	s en						
mamileros.									
(57) RESUMEN (APORTACION V	OLINTADIA CINIVALOD II	IBIDICO)							
(5) RESUMEN (AFORTACION V	OLUMI AREA, SIN VALOR JU	JRIDICO)							
Uso de los péptid	os VIP v PACAI	P para el tr	atamiento de	enferme	dades inflamatorias				
y autoinmunes en	mamíferos.								
Uso de los péptid de la adelinato c	os VIP (Péptid	lo intestina saria) v de	l vasoactivo) y PACA	AP (Péptido inhibidor				
preparación de fá	rmacos para el	tratmiento	de enfermed	ades inf	lamatorias y				
autoinmunes en ma	autoinmunes en mamíferos. Estos preparados inhiben la producción de citoquinas proinflamatorias y la activación de células Th1, estimulando la activación de								
células Th2.	y la activació	on de cerdia	is Thi, estim	mrando 1	la activación de				
·					•				
					•				
		•							
	-								

TÍTULO

5

10

15

20

25

Uso de los péptidos VIP y PACAP para el tratamiento de enfermedades inflamatorias y autoinmunes en mamíferos.

ESTADO DE LA TECNICA

Los procesos inflamatorios son un proceso vital para la supervivencia de todos los organismos complejos. De forma natural la inflamación es un proceso de defensa del organismo frente a un agente extraño. La acumulación y activación de leucocitos en los lugares donde se produce la agresión es un acontecimiento central en todo proceso inflamatorio (Schaal TJ y Bacon KB; Current Opinion in Immunology 1994, 6:865). Una respuesta inflamatoria insuficiente puede comprometer la supervivencia del organismo, pero una respuesta excesiva, que puede deberse a fallos en los mecanismos de desactivación del proceso por distintas causas, puede terminar desencadenando una enfermedad inflamatoria o autoinmune (Sacca R y col.; Current Opinion in Immunology 1997, 9:851). Estas enfermedades son una causa importante de morbilidad y mortalidad en los mamíferos por los daños tisulares asociados a dichos procesos.

Los macrófagos juegan un papel central en la regulación de las respuestas inmunes e inflamatorias. La ejecución de estas actividades está mediada por toda una serie de procesos complejos en los que intervienen, entre otros, muchos productos de origen macrofágico. Como respuesta a los antígenos, y según su origen, los macrófagos secretan citoquinas proinflamatorias y agentes oxidantes, tales como TNFα, IL-6, IL-1β, IL-12 y óxido nítrico (Laskin DL y col.; Annual Review of Pharmacology and Toxicology 1995, 35:655). TNFα e IL-6 son, entre otros, dos factores que contribuyen a los cambios fisiopatológicos asociados con varios estados de inflamación crónica o aguda. Los macrófagos, además, participan en el inicio, mantenimiento y control de las respuestas inmunes, actuando como potentes presentadores antígenos, proporcionando a los linfocitos T una doble señal de activación: el complejo antígenomoléculas del complejo principal de histocompatibilidad (MHC) y una señal coestimuladora mediada por moléculas de la familia B7 (Lenschow DJ y col.; Annual Review of Immunology 1996, 14:233). Las moléculas B7 comprenden dos isoformas, B7.1 y B7.2, cada una de ellas implicada en la estimulación de dos tipos de células T colaboradoras (Th) distintas, Th1 y Th2 respectivamente, y cada una de ellas produce un conjunto de citoquinas distintas (Kuchroo VK y col.; Cell 1995, 80:707).

5

10

15

20

25

La activación de las células Th1 implica la producción, entre otros factores, de IFNy e IL-12, está asociada a la producción de anticuerpos de isotipo IgG2a y se manifiesta como una reacción de tipo inflamatorio retardado. La activación de células Th2 implica la producción de IL-4, IL-5 e IL-10 entre otros factores, está asociado a la secreción de anticuerpos de isotipo IgG1, inhibe la respuesta inflamatoria retardada y se manifiesta como una respuesta humoral (Constant SL y Bottomly K; Annual Review of Immunology 1997, 15:297). Los factores que determinan la diferenciación de uno u otro tipo de respuesta son, principalmente, las características de las células presentadoras de antígenos y las citoquinas presentes en el microambiente en el que se desarrolla la respuesta: IL-12 determina la diferenciación de células Th1 mientras que IL-4 lo hace de Th2. Cuando ambas están presentes predomina el efecto de IL-4 (O'Garra AO; Immunity 1998, 8:275). Numerosos casos de enfermedades inflamatorias y autoinmunes se deben a la activación de un tipo de células Th inadecuado. Enfermedades tales como artritis reumatoide, esclerosis múltiple, enfermedad de Crohn, reacción injerto contra huesped y otras, se caracterizan por una activación de las células Th1.

El Péptido Intestinal Vasoactivo (VIP) es un péptido básico de 28 aminoácidos cuya secuencia es (Mutt V y Said SI; European Biochemistry 1974, 42:581):

His-Ser-Asp-Ala-Val-Phe-Thr-Asp-Asn-Tyr-Thr-Arg-Leu-Arg-Lys-Gln-Met-Ala-Val-Lys-Lys-Tyr-Leu-Asn-Ser-Ile-Leu-Asn-NH2

Se aisló en primer lugar a partir de intestino delgado porcino y posteriormente se identificó en el cerebro y en terminaciones nerviosas del sistema periférico, estableciéndose su naturaleza como neuropéptido con propiedades neuromoduladoras (Fahrenkrug J; Pharmacology and Toxicology 1993, 72:354). Su nombre se debe a sus propiedades vasodilatadoras periféricas. También se ha identificado VIP en células cebadas de rata y en granulomas (Cutz E. y col.; Nature 1978, 275:661). Estudios inmunoquímicos realizados en secciones histológicas de timo, bazo y ganglios linfáticos de rata han identificado VIP inmunoreactivo en linfocitos de estos órganos (Gomariz RP y col; Annals of the New York Academy od Sciences 1992, 650:13; Leceta y col.; Advances in Neuroimmunology 1996, 6:29).

5

10

15

20

25

El VIP ejerce sus efectos biológicos a través de receptores de membrana pertenecientes a la superfamilia de siete dominios hidrofóbicos acoplados a proteínas G, las cuales transducen la información hasta las moléculas efectoras finales (Laburthe M y Couvineau A; Annals of the New York Academy od Sciences 1988, 527:296). Los receptores para VIP han sido caracterizados en numerosos tejidos como hígado y tejido adiposo entre otros y que corresponden a dos tipos, los llamados VIP1 -R (Ishihara T y col.; Neuron 1992, 8:811) y VIP2-R (Lutz E. y col.; FEBS Letters 1993, 334:3). En el sistema inmune se han caracterizado receptores específicos para VIP en una variedad de células inmunes que incluyen linfocitos periféricos humanos, monocitos humanos, linfocitos de rata y de ratón, macrófagos alveolares de rata y macrófagos peritoneales de rata y ratón (Gomariz RP y col..; Biochemical and Biophysical Research Communications 1994, 203:1599; Delgado M y col.; Regulatory Peptides 1996, 62:161). El VIP modula una gran variedad de funciones inmunes como son la función fagocítica, en cada una de las etapas del proceso, la respuesta proliferativa, la producción de inmunoglobulinas, la actividad NK y la producción de citoquinas (De La Fuente M y col.; Advances in Neuroimmunology 1996, 6:75).

El péptido activador de la adenilato ciclasa hipofisaria (PACAP) es un miembro de la familia de péptidos de la secretina/VIP/glucagon del que se conocen dos formas moleculares PACAP-38 y PACAP-27, cuyas secuencias son respectivamente (Ogi K y col.; Biochemical and Biophysical Research communication 1993, 196:1511):

5

PACAP-38

His-Ser-Asp-Gly-Ile-Phe-Thr-Asp-Ser-Tyr-Ser-Arg-Tyr-Arg-Lys-Gln-Met-Ala-Val-Lys-Lys-Thy-Leu-Ala-Val-Leu-Gly-Lys-Arg-Tyr-Lys-Gln-Arg-Val-Lys-Asn-Lys-NH2

10

20

25

PACAP-27

His-Ser-Asp-Gly-Ile-Phe-Thr-Asp-Ser-Tyr-Ser-Arg-Tyr-Arg-Lys-Gln-Met-Ala-Val-Lys-Lys-Thy-Leu-Ala-Ala-Val-Leu-NH2

15 Ambos péptidos están ampliamente distribuidos en el sistema nervioso central y periférico.

También hay células productoras de PACAP en pulmón, células B pancreáticas e intestino (Arimura A; Regulatory Peptides 1992, 37:287). En el sistema inmune se ha descrito una gran abundancia de células positivas para PACAP en órganos linfoides centrales y periféricos (Gaytan F y col.; Cell and Tissue Research 1994, 276:233). Para el PACAP se han descrito tres tipos de receptores (Shivers BD y col.; Endocrinology 991, 128:3055; Inagaki N y col.; Proceeding of the National Academy of Sciences USA 1994, 91:2679) : el receptor de PACAP tipo I (PACAP-R-I) con igual afinidad para el PACAP-38 y el PACAP-27, pero que posee una afinidad de 300 a 1000 veces menor por el VIP ; el receptor de PACAP tipo II (PACAP-R-II) que reconoce con la misma afinidad al VIP, PACAP-38 y PACAP-27 por lo que se le denomina receptor común de VIP-PACAP y corresponde al receptor de VIP VIPI-R, y el receptor de PACAP tipo III (PACAP-R-III) que corresponde al receptor de VIP VIP2-R. Hasta el momento, son escasos los estudios sobre las acciones biológicas del PACAP en el sistema inmune. Los

1

efectos del PACAP son en muchos casos similares a los del VIP modulando la función fagocítica y las respuestas proliferativas.

DESCRIPCION DE LA INVENCION

5

El objeto de esta invención es desarrollar preparados de VIP, PACAP y análogos como agentes terapéuticos en el tratamiento de enfermedades inflamatorias y autoinmunes.

El tratamiento consiste en la administración a mamíferos, que lo necesiten, de una cantidad efectiva de un agente inhibidor de la producción del factor de necrosis tumoral (TNF) o de IL-6 en un vehículo farmacéuticamente aceptable, o bien la administración a mamíferos, que lo necesiten, de una cantidad efectiva de un agente que aumente la producción de IL-4, inhibiendo la activación de células Th1 y estimulando la activación de células Th2. Estos agentes son VIP, PACAP o alguno de sus fragmentos activos.

15

20

25

10

El factor de necrosis tumoral (TNF) es producido por varios tipos celulares que incluyen monocitos y macrófagos, linfocitos T y B, neutrófilos, células cebadas, células tumorales y fibroblastos. Es un importante factor regulador de otras citocinas pro-inflamatorias, como son IL-1β, IL-6 e IL-8. El TNFα induce la expresión de moléculas de adhesión en células endoteliales, activa a los leucocitos para que destruyan los microorganismos, actúa sobre los hepatocitos para aumentar la síntesis de proteínas séricas que contribuyen a la respuesta de fase aguda y activa el sistema de coagulación. Su sobreproducción conduce a enfermedades inmunopatologicas, autoinmunidad e inflamación.

La IL-6 es una citoquina multifuncional producida tanto por linfocitos como por células no linfoides. Regula varios aspectos de la respuesta inmune, como la producción de

proteinas que median la fase aguda y la hematopoyesis. Además actúa coma mediador en la respuesta inflamatoria. Su producción esta regulada por varios factores, que incluyen $TNF\alpha$, IL-1 y endotoxina bacteriana (LPS).

La IL-4 es una citoquina que inhibe la producción de citoquinas proinflamatorias, promueve la proliferación y diferenciación de linfocitos B activados y aumenta la expresión de moléculas MHC de tipo II en linfocitos B. Se ha puesto de relieve su posible utilización clínica en tratamientos antiinflamatorios y enfermedades autoinmunes.

10

. 15

20

25

Se han ensayado estrategias de neutralization de citoquinas proinflamatorias en el tratamiento de enfermedades inflamatorias pero los resultados no muestran que se produzca una mejoria a largo plazo. La administration de VIP y PACAP en modelos animales consigue estos efectos y nuestro invento consiste en la utilización de un tratamiento con estos neuropéptidos para revertir estados inflamatorios patológicos y enfermedades autoinmunes.

El VIP y el PACAP tienen efectos antiinflamatorios e inhiben la producción de IL-6 y TNFα. Además VIP y PACAP modulan la capacidad de las células presentadoras de antígenos para actuar induciendo la activación proliferación y diferenciación de linfocitos con un patrón de secreción de citoquinas típico de las células Th2 y condicionan las respuestas inmunes "in vivo" favoreciendo el desarrollo de respuestas de tipo humoral e inhibiendo respuestas de tipo celular.

DESCRIPCIÓN DE LAS FIGURAS

La Figura 1 representa la producción de TNFα por parte de macrófagos murinos en cultivo (5x10⁵ células/ml) estimuladas con 10ngr/ml de LPS en presencia o ausencia de 10⁻⁸M de VIP o PACAP a lo largo de 24 horas.

La Figura 2 representa la producción de TNFα por parte de macrófagos murinos en cultivo (5x10⁵ celulas/ml) después de 6 horas en cultivo con 10ngr/ml de LPS y a los que se añadió, a distintos tiempos, 10⁻⁸M de VIP o PACAP.

La Figura 3 representa la producción de IL-6 por parte de macrófagos murinos en cultivo (5x10⁵ células/ml) estimuladas con 10ngr/ml de LPS en presencia o ausencia de 10⁻⁸M de VIP o PACAP a lo largo de 24 horas.

La Figura 4 representa la producción de IL-6 por parte de macrófagos murinos en cultivo (5x10⁵ células/ml) después de 6 horas en cultivo con 10ngr/ml de LPS y a los que se añadió, a distintos tiempos, 10⁻⁸M de VIP o PACAP.

La Figura 5 presenta el análisis por Northern blot para la presencia de mRNA de TNFα e IL-6 en macrófagos estimulados con LPS en presencia o ausencia de VIP o PACAP (18S representa el correspondiente rRNA como control de la cantidad total de RNA cargada).

La Figura 6 representa la supervivencia de ratones inyectados con 400µgr. de LPS y simultáneamente o a los 30 minutos, 1 o 4 horas con 5nmol. de VIP o PACAP.

20 A. Control; B: VIP a 0h.; C: VIP a 0,5 h; D: VIP a 1 h.; E: VIP a 4 h.

15

25

La Figura 7 representa el número de células secretoras de IL-4 en bazo y peritoneo detectadas mediante la técnica de ensayo por inmunoabsorción en placa conjugado con enzima (ELISPOT) en ratones inmunizados en las condiciones especificadas en el Ejemplo 7 y que simultáneamente a la segunda inyección del antígeno recibieron 5nmol de VIP o PACAP o una inyección de solución salina.

La Figura 8 representa la cantidad de inmunoglobulinas anti-hemocianina de caracol (anti-KLH) de los isotipos IgG2a e IgG1 detectables en suero mediante la técnica de

ensayo por inmunoabsorción conjugado con enzima (ELISA) en ratones inmunizados en las condiciones especificadas en el Ejemplo 8 y tomadas las muestras de suero dos semanas después de la última inyección.

La Figura 9 representa el número de células productoras de IL-4 detectadas mediante la técnica de ELISPOT en ratones que fueron inmunizados en las condiciones especificadas en los Ejemplos 7 y 8 y que en la segunda inyección recibieron o no 5nmol de VIP junto con 100µgr de IgG, anti-B7.1 o anti-B7.2.

10

MODO DE REALIZACION DE LA INVENCION

Los ejemplos que siguen son solo para ilustrar los resultados conseguidos y no limitan la utilización del invento que se detallan en las reivindicaciones especificadas.

15

EJEMPLO 1

VIP y PACAP inhiben la producción de TNFα en macrofagos estimulados con LPS

En experimentos realizados "in vitro" VIP y PACAP inhiben la producción de TNFα en macrófagos peritoneales murinos estimulados con LPS. El mayor grado de inhibición alcanza valores cercanos al 60% y se produce con dosis de estimulación entre l-10 ngr./ml de LPS. La IC₅₀ es de unos 80 pM, tanto para VIP como para PACAP y su efecto se observó hasta el final del experimento (ver Figura 1). El efecto inhibidor es el mismo si ambos neuropéptidos se añaden hasta 1 hora después de estimular los macrófagos con LPS, aunque disminuye progresivamente hasta desaparecer si se añaden después de 4 horas (ver Figura 2).

EJEMPLO 2

VIP y PACAP reducen los niveles circulantes de TNFα después de la inyeccion de LPS

En un experimento realizado con ratones los niveles circulantes de TNFα 2 horas después de la inyección de 25 μgr. de LPS se aproximaron a los 4 ngr./ml. La administracion simultanea de 5nmol de VIP o PACAP redujeron dichos niveles un 60%.

EJEMPLO 3

10

15

VIP y PACAP inhiben la producción de IL-6 en macrófagos estimulados con LPS

En experimentos realizados "in vitro" VIP y PACAP inhiben la producción de IL-6 en macrófagos peritoneales murinos estimulados con LPS. El mayor grado de inhibición alcanza valores cercanos al 90% y se produce con dosis de estimulación de 10 μgr./ml de LPS. La IC₅₀ es de 8.6 pM, tanto para VIP como para PACAP y su efecto se observó hasta el final del experimento (ver Figura 3). El efecto inhibidor también se observa si los neuropéptidos se añaden después de la estimulación con LPS, aunque el grado de inhibición es progresivamente menor (ver Figura 4).

20

EJEMPLO 4

VIP y PACAP reducen los niveles circulantes de IL-6 después de la inyección de LPS

En un experimento realizado con ratones los niveles circulantes de IL-6 dos horas después de la inyección de 25 μgr. de LPS se aproximaron a 1.5 ngr./ml. La administración simultanea de 5nmol de VIP o PACAP redujeron dichos niveles un 60% y un 75% respectivamente.

EJEMPLO 5

VIP Y PACAP regulan la uroduccion de TNFα e IL-6 a nivel transcriptional

Se sometieron macrófagos de ratón a las condiciones experimentales de los ejemplos 1 y 3 y se aisló su mRNA, que después se analizo mediante Northern blot para detectar mRNA de TNFα e IL-6. La Figura 5 muestra la ausencia de transcritos para TNFα o IL-6 cuando los macrófagos activados con LPS son expuestos además a VIP o PACAP.

10 EJEMPLO 6

VIP y PACAP protegen de los efectos letales de LPS

Se realizo un experimento en el que se estudio la supervivencia a lo largo de un periodo de 4 días en ratones después de inyectarles 400µgr. de LPS. Los resultados se reflejan el la Figura 6. La mortalidad en estas circunstancias fue del 100% a las 36 horas. Con la administración simultanea de 5 nmol. de VIP o PACAP se consiguió una supervivencia del 60% al final del experimento. La administración de los neuropeptides hasta 1 hora después de la inyección de LPS todavía registró tasas de supervivencia cercanas al 50%.

20

15

EJEMPLO 7

VIP y PACAP aumentan la proporción de células secretoras de IL-4.

Grupos de ratones fueron inmunizados con 50 μgr de KLH emulsionados en un adyuvante, repitiéndose la inyección con 100 μgr de KLH dos semanas después e inyectando simultáneamente 5 nmol/ratón de VIP, PACAP o solución salina. Dos semanas después de la última inyección se realizaron suspensiones celulares de bazo y peritoneo que fueron cultivadas durante 24 horas en presencia de 50 μgr/ml de KLH,

tras lo cual se determinó el número de células productoras de IL-4 mediante la técnica de ELISPOT. En los ratones inyectados con VIP o PACAP el número de células productoras de IL-4 aumentó del orden de 20 veces sobre los que no fueron tratados con estos neuropéptidos (ver Figura 7).

EJEMPLO 8

5

VIP y PACAP inducen la producción de anticuerpos del isotipo IgG1.

Grupos de ratones fueron inmunizados con 50 μgr de KLH emulsionados en un adyuvante, repitiéndose la inyección con 100 μgr de KLH dos semanas después e inyectando simultáneamente 5 nmol/ratón de VIP, PACAP o solución salina. Dos semanas después de la última inyección se determinaron los niveles de anti-KLH y su isotipo mediante ELISA específico para los isotipos IgG1 e IgG2a. En los ratones inyectados con VIP o PACAP los anticuerpos anti-KLH detectables en suero dos semanas después de la última inmunización son solamente del isotipo IgG1, mientras que en los que solamente recibieron solución salina fueron del isotipo IgG2a (ver Figura 8)

20 EJEMPLO 9

El aumento de la proporción de células productoras de IL-4 mediado por VIP y PACAP está relacionado con la expresión de B7.2 inducida por ambos neuropéptidos.

Grupos de ratones fueron inmunizados en las mismas condiciones de los Ejemplos 7 y 8, pero en el momento de la segunda inmunización con KLH los ratones que fueron inyectados simultáneamente con VIP o PACAP recibieron al mismo tiempo 100 µgr de anticuerpo anti-B7.1, anti-B7.2 o la misma cantidad de IgG como control. En los ratones que recibieron anticuerpos anti-B7.2 simultáneamente a la administración de los

neuropéptidos el número de células productoras de IL-4 se redujo a la proporción alcanzada en los animales que no fueron inyectados con los neuropéptidos (ver Figura 9).

REIVINDICACIONES

5

- 1.- Uso del péptido intestinal vasoactivo (VIP) o alguno de sus fragmentos o algún análogo derivado para la preparación de un fármaco destinado al tratamiento de patologías inflamatorias o autoinmunes caracterizadas por la activación de células Th1, tales como artritis reumatoide, esclerosis múltiple, enfermedad de Crohn, reacción injerto contra huesped y otras, debido a su capacidad como agentes inhibidores de las células Th1 y citoquinas proinflamatorias.
- 10 2.- Uso del péptido activador de la adenilato ciclasa hipofisaria (PACAP) o alguno de sus fragmentos o algún análogo derivado para la preparación de un fármaco destinado al tratamiento de patologías inflamatorias o autoinmunes caracterizadas por la activación de células Th1, tales como artritis reumatoide, esclerosis múltiple, enfermedad de Crohn, reacción injerto contra huesped y otras, debido a su capacidad como agentes inhibidores de las células Th1 y citoquinas proinflamatorias.

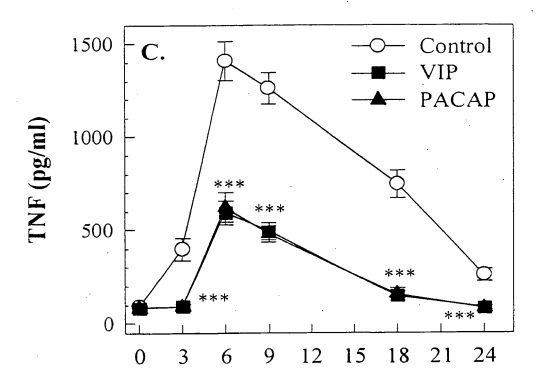


FIGURA 1

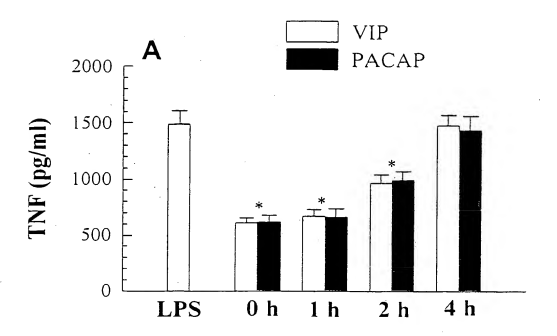


FIGURA 2

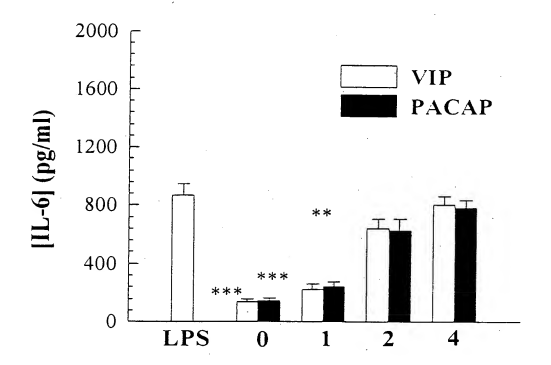


FIGURA 3

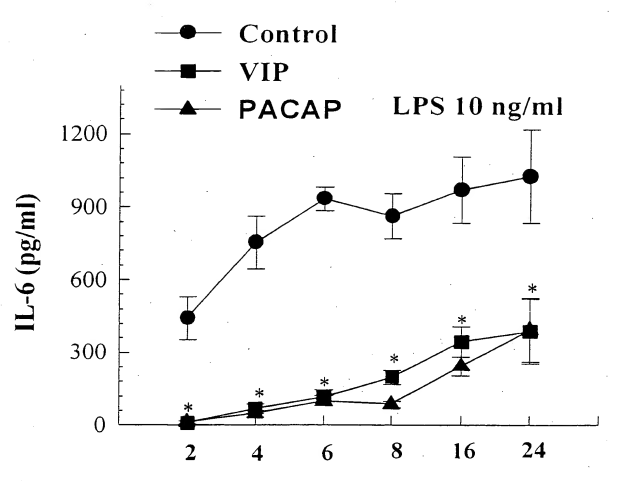


FIGURA 4

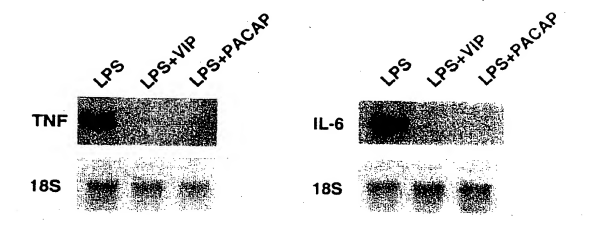
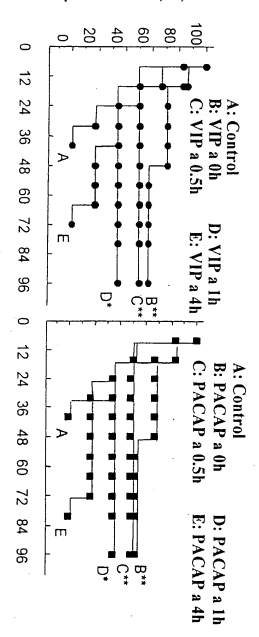


FIGURA 5

Supervivencia (%)



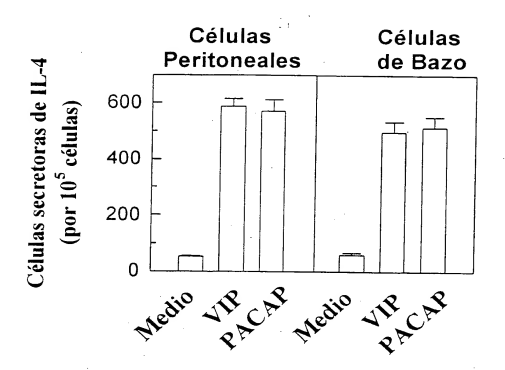


FIGURA 7

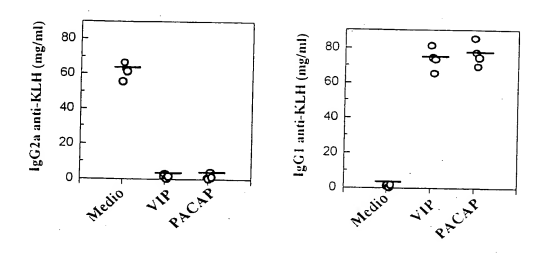


FIGURA 8

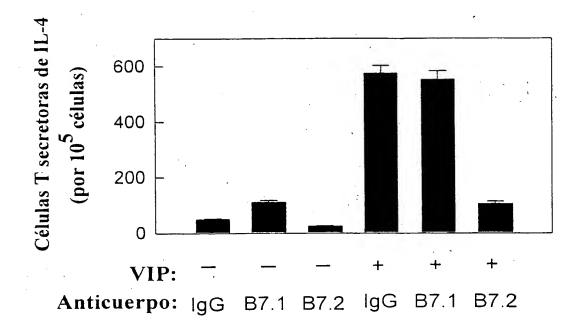


FIGURA 9